(B) 日本国特許庁(J.P) (D) 特許出願公開

# ◎ 公開特許公報(A) 平2-22650

⑤Int.Cl. 5 \_ G 03 C 7/34 識別記号

庁内整理番号 7915-2H

@公開 平成2年(1990)1月25日

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全10頁)

ハロゲン化銀カラー写真感光材料 ❷発明の名称

> 顧 昭63-173247 の特

@出 顧 昭63(1988)7月11日

東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内 器 倉 @発

東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内 紀生 @発 明

東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内 修二 ⊞ 明者 @発

東京都新宿区西新宿1丁目26番2号 勿出 願 人 コニカ株式会社

#### 1. 発明の名称

ハロゲン化銀カラー写真感光材料

### 2. 特許請求の範囲

シアンカプラーを含有することを特徴とするハロ ゲン化銀カラー写真感光材料。

(上述の基中、 Raは水素原子又はアルキル基を、 Rb及びRcは置換基を、Xは4~7負環を形成す るのに必要な非金属原子群を、mは0~4を、n は0~5を表し、m及びnが2以上のとき、各Rb 及びRcは同一でも異なっていてもよく、nが1 ~5であって上記ウレイド基に対してp・位にRc が存在するときは、該Rcはハロゲン原子、アル キルスルホニル蓋又はトリフルオロメチル蓋であ **3.**)

# 3. 発明の詳細な説明

# 〔産業上の利用分野〕

本発明は2位にウレイド基を有する新規なフェ ノール系シアンカプラーを含有するハロゲン化銀 カラー写真感光材料に関する。

# (発明の背景)

ハロゲン化銀カラー写真感光材料では、一般に 感光性ハロゲン化銀に露光を与えた後、発色現像 処理を行い、酸化された芳香族第一級アミン現像 主菜と色素形成カプラーを反応させて色素を形成 させる。

シアンカプラーとしてはフェノールの2位に最 換フェニルウレイド甚を有するシアンカプラーが 開発され、広く使用されてきている。これらのカ プラーは例えば特開昭56-65134号,同57-204543号。 同 57-204544号 , 同 57-204545号 . 同 60-108217号 等 に記載されている。これらのカプラ-は形成され るシアン色素の色調が優れていることが特徴であ る。さらに優れた点として、疲労した原白格ある いは原白定着液を用いても色素濃度が低下しない

ということが挙げられる。

しかしながら写真感光材料の高感度化、処理の条件変動に対する写真性能の安定化という近年大きくなってきた要求に対しては、従来知られていたシアンカプラーでは充分満足できなくなった。 (発明の目的)

本発明の第一の目的は、高感度で、かつ高濃度のシアン画像を形成するハロゲン化銀カラー写真感光材料を提供することにある。

本発明の第二の目的は、基準の処理条件から変動した条件下で処理しても濃度低下を起こしにくいハロゲン化銀カラー写真感光材料を提供することにある。

# 〔発明の構成〕

本発明の目的は、下記構成のハロゲン化銀カラ - 写真感光材料により速成された。

キシカルボニル基等)、アリールオキシカルボニル基(例えばトリルオキシカルボニル基、ナフチルオキシカルボニル基)、アルキルスルホンアミド基等)、アシルアミノ基(例えばアセトアミド基等)、アルコキシ基(例えばメトキシ基、ベンジルオキシ基等)、アリールオキシ基(例えばフェノキシ基等)、スルホニル基(メタンスルホニル基等)等が挙げられる。

Rbで表される置換基としては、例えばハロゲン原子(例えば塩素、臭素等)、ヒドロキシル、ニトロ、シアノ、カルボキシル、アルキル基(例えば、メチル、エチル、t-ブチル、t-アミルル、ドデシル、オクタデシル等の直額スは、シクロアルキル基(例えば、シクロスンチル、シクロペンチル、シクロペンチル、シクロペンチル、シクロペンチル、ディンルを使う、アリールを使うとは、アリールをできる。アリールをできる。アリールをできる。アリールをできる。アリールをできる。アリールをできる。アリールをできる。アリールをできる。アリールをできる。アリールをできる。アリールをできる。アリールをできる。アリールをできる。アリールをできる。アリールをできる。アリールをできる。アリールをできる。アリールをできる。アリールをできる。

シアンカプラーを含有することを特徴とするハロ ゲン化銀カラー写真感光材料。

上述の基中、Ra及水素原子又はアルキル基を、Rb及びRcは置換基を、Xは4~7負環を形成するのに必要な非金属原子群を、mは0~4を、nは0~5を表し、m及びnが2以上のとき、各Rb及びRcは同一でも異なっていてもよく、nが1~5であって上記ウレイド基に対してp・位にRcが存在するときは、該Rcはハロゲン原子、アルキルスルホニル基又はトリフルオロメチル基である。

Raで表されるアルキル基としては、例えばメ チル、プロピル、t-アミル、オクチル、ドデシル、 ヘキサデシル、オクタデシル、1-メチル-ヘブタ デシル等の直鎖又は分岐のものが挙げられ、好ま しくは炭素数1~20のものである。Raで表され るアルキル基は、置換基を有するものを含み、置 換基としては例えばヒドロキシル基、カルボキシ ル基、シアノ基、アリール基(例えばトリル基等)、 アルコキシカルボニル基(例えばヘキサデシルオ

アリールカルポニルアミノ基(例えばペンゾイル アミノ基等)、アルキルスルホンアミド基(例え ばドデシルスルホンアミド蓋等)、アリールスル ホンアミド基(例えばペンゼンスルホンアミド基 等)、アルキルアミノスルホンアミド蓋(例えば ジメチルアミノスルホンアミド基等)、アリール アミノスルホンアミド蓋(例えばアニリノスルホ ンアミド芸等)、アルキルカルバモイル基(例え ばヘキサデシルカルパモイル基等)、アリールカ ルパモイル基(例えばフェニルカルパモイル基等)、 スルホニル基(例えばメチルスルホニル基等)、 アリールアミノスルホニル茜(例えば5・ヒドロキ シベンゼンスルホンアミド基、4-ヒドロキシベン ゼンスルホンアミド蓋等)、アルキルアミノスル ホニル盆(例えばプチルアミノスルホニル蓋等)。 アルコキシカルポニル蓋(例えばドデシルオキシ カルポニル蓋等)、アリールオキシカルポニル蓋 (例えばフェノキシカルポニル蓋等) 、復業課す キシカルポニル蓋、カルバモイルオキシ蓋(例え ばオクチルカルバモイルオキシ蓋)等が挙げられ、 これらRbで表される産換基は、更に産換基を有するものも含む。

Rcとして表される置換基としては、前記Rbで表される置換基として例示したものが挙げられ、 舒ましくはハロゲン原子、アルキルスルホニル基、 シアノ基、トリフルオロメチル基が挙げられる。

Xで要される4~7負環を形成するのに必要な非金属原子群としては、炭素原子、酸素原子、窒素原子及び硫黄原子が舒ましいものとして挙げられ、形成される炭素環又は復業環は単環又は2~3環の縮環を形成していてもよい。

炭素環としては、シクロアルカン、シクロアルケン、有橘炭化水素(例えばシクロブタン環、シクロヘキサン環、シクロヘブタン環、シクロヘキセン環、ビシクロ {2.2.1} ヘブト・2・エン環等)等が挙げられ、複素環としては、例えばラクトン環、ピロリドン環、ピロリジン環、1.4・エポキシシクロヘキセン環等が挙げられる。好ましくはシクロヘキサン環又はブチロラクトン環である。

p-ブタンスルホンアミドフェノキシ、 p-カルボキシフェノキシ基等)、アルコキシ基(例えばメトキシ、 2-メトキシエトキシ基等)、アリールチオ基(例えばフェニルチオ基(例えばメチルチオ、 2-ヒドロキシエチルチオ基等)、 復素環チオ基
(例えば1-エチルテトラゾール-5-チオイル、 2-ピリジルチオ基等)、 復業環基(例えば1-ピラゾリル、 1-イミダゾリル、 2.5-ピラゾリンジオン-1-イル基等)、 カルボキシル基、 スルホ基、 アルコキシカルボニル基、 アリールオキシカルボニル基、 アラルキルオキシカルボニル基等が挙げられる。

次に前記のシアンカプラーの具体例を以下に示 すが、本発明はこれらに限定されるものではない。



本発明において好ましいシアンカプラーは、下記一般式〔Ⅰ〕で示されるものである。

一般式〔1〕

式中、Ra.Rb.Rc及びXは、前述のものと同 義であり、mは1~3であり、nは0~2である。 m及びnが2以上のとき、各Rb及びRcは同一で も異なっていてもよく、Rcがウレイド基に対しp-位に存在するときは、ハロゲン原子、アルキルス ルホニル基又はトリフルオロメチル基である。

Zは、水素原子または発色現像主薬の酸化体とのカップリング反応により難脱しうる基を表す。

この具体例としては、水素原子、ハロゲン原子 (例えば弗素、塩素、臭素原子等)、アミノ蓝(例 えばアミノ、アシルアミノ、ジアシルアミノ、ア ルキルアミノ、アリールアミノ蓋等)、アゾ蓋、 アリールオキシ基 (例えばp-メトキシフェノキシ、

	2	н	н	<b>8</b> 2	ж
OHAHCONHR	R	\$ 5	-S0,C,H,	Q, er,	ON CO
A—CONIY	V	H (5000,1,8,1)	H 0000,1H11	CH, H CH, COOC, 1, H,	(H) C000 C1.18.1
	173-	-	2	က	-

2	-0-CH3	ОСН, СООСИ,	-0-C,H,,(t)	—0—ннсосн,*	scн,сн,соон
æ		-ca	10-01	80-C8	SO NO
V	(H) C000-C1,1H1,	(H) C000 C1,4H,	C:1,H;;	C1,481,	Concret, th,
179-	ທ	9	7	∞	o,

7	-s-C <sub>4</sub> H <sub>1</sub> ,	- N	—осн,сн, so,сн,	— осн.соинсн.сн.он
R	-cr,	Col	-S0,C,H,	DO - C0
A	CH, OC, 1, H,,	() COO () (1,1),	C1.18.7	(H) C00-(00,1H),
カブラー	01	Ξ	12	13

2		-N-N- COCH,	HO-Q-20-C-OH	-0-N-N-N-R-N-R-N-R-N-R-N-R-N-R-N-R-N-R-N
R	10°C	Cf.,	83-Y-100	85°
γ	H \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	C.B.I.NHCOO CONHC.H.I.	H COO CC., H.,	(H) COOCH, CH C, H1,
179-	71	15	91	17

次に本発明のシアンカブラーの具体的合成例を示す。

合成例(例示カプラー4の合成)

# ——→ 例示カブラー 4

10.0gの(2)を酢酸エチル200m2に溶解し、N.N・ジメチルアニリン4.8gを加え、更に15.8gの(1)を加え室屋で3.5時間反応させた。反応液は水洗後、減圧濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製した後、アセトニトリルより再結晶して例示カプラー4を17.7g(72%)得た。目的物の構造は、IR.NMR及びマススペクトルにて同定した。

本発明のシアンカブラの 版加量は通常ハロゲン 化銀 1 モル当り 1.0×10<sup>-3</sup>モル~1.0モル、 好ましくは 5×10<sup>-3</sup>モル~8×10<sup>-1</sup>モルの 範囲である。

本発明のシアンカブラは単独で使用しても2種以上を併用してもかまわない。更に本発明のシアンカブラを併用してもかまわない。

層、イラジェーション防止層等の補助層を設けることができる。これらの層中及び/又は乳剤層中には現像処理中に感光材料から流出するかもしくは漂白される染料が含有させられてもよい。

感光材料には、ホルマリンスカベンジャ、蛍光増白剤、マット剤、滑剤、画像安定剤、界面活性剤、色かぶり防止剤、現像促進剤、現像遅延剤や原白促進剤を添加できる。

支持体としては、ポリエチレン等をラミネート した紙、ポリエチレンテレフタレートフィルム、 バライタ紙、三酢酸セルロース等を用いることが できる。

本発明の感光材料を用いて色素画像を得るには露光後、通常知られているカラー写真処理を行うことができる。

#### 〔実施例〕

以下に本発明の具体的実施例を述べるが、本発明の実施の腹様はこれらに限定されない。

#### 実施例1

表-1に示すような本発明のシアンカプラーお

本発明の感光材料に用いるハロゲン化銀乳剤は、常法により化学増感することができ、増感色素を用いて所望の波長域に光学的に増感できる。

ハロゲン化銀乳剤には、かぶり防止剤、安定剤等を加えることができる。該乳剤のバインダとしては、ゼラチンを用いるのが有利である。

乳剤瘤、その他の親水性コロイド層は、硬膜することができ、又、可塑剤、水不溶性又は難溶性合成ポリマの分散物(ラテックス)を含有させることができる。

カラー写真用感光材料の乳剤層には、カプラが用いられる。

更に色補正の効果を有しているカラードカブラ、 競合カブラ及び現像主薬の酸化体とのカップリン グによって現像促進剤、漂白促進剤、現像剤、ハ ロゲン化銀溶剤、類色剤、硬膜剤、かぶり剤、か ぶり防止剤、化学増感剤、分光増感剤及び減感剤 のような写真的に有用なフラグメントを放出する 化合物を用いることができる。

感光材料には、フィルタ層、ハレーション防止

よび比較のカブラーを各々銀1モルに対して0.1
モルずつ採り、カブラー重量の1倍量のフタル酸ジブチルおよび3倍量の酢酸エチルを加え60℃に加温して完全に溶解した。この溶液をアルカノールB(アルキルナタレンスホネート、デュポン社製)の5%水溶液120m2を含む5%ゼラチン水溶液1.200m2と配合し、超音波分散機で乳化分散し乳化物を得た。次いで、この分散液を赤感性沃臭化銀乳剤(沃化銀6モル%含有)4kgに添加し、硬膜剤として1.2-ビス(ビニルスルホニル)エタンの2%溶液(水:メタノール=1:1)120m2を加え、下引きされた透明なポリエステルベース上に強布乾燥し試料1~10を作製した(強布銀量20mg/100cm²)。

このようにして得られた試料を常法に従ってウエッジ電光を行った後、以下の現像処理を行った 結果を表 - 1 に示す。

#### (現像処理工程)

発色現像

38℃

3 分 15秒

京 白

38℃

4分20秒

100.0g

水	表	38℃	3 分 15秒
定	*	38℃	4 分 20秒
*	洗	38℃	3 分 15秒
安 定	化 _	38℃	1分30秒
乾	嫌	47°C ± 5 °C	16分30秒

各処理工程において、使用した処理被組成は下 記の如くである。

# (発色現像被組成)

	_																			
炭	酸	カ	IJ	ゥ	4													30	. 0	8
炭	酰	水	柔	+	۲	IJ	ゥ	٨										2	: . 5	g
亜	號	酞	カ	ij	ゥ	4												5	. 0	g
臭	化	カ	IJ	ゥ	٨													i	. 3	g
跃	化	カ	IJ	7	4													2	. 0	<b>a</b> g
t	۴	0	*	シ	ル	7	፤	v	阮	献	塩							2	. 5	g
塩	化	t	۲	IJ	ゥ	4												0	. 6	8
ジ	I.	4	L	ン	۲	IJ	7	፤	ン	五	酢	戏	t	۲	IJ	ゥ	4	2	. 5	8
3 -	×	4	ル	- 4	- 7	r :		, -	N -	I	4	r	- N	-	( /	9 -				
Ł	۴	0	+	シ	ェ	Ŧ	ル	)	7	=	IJ	ン	Ħ	酞	塩			4	. 8	E
水	酸	化	カ	IJ	ゥ	4												1	. 2	8
水	ŧ	מל	ż	τ	全	<b>±</b>	1	Q	٤	L	,	*	酸	化	カ	IJ	ゥ	٨	又	仕

水を加えて10とする。

表 - 1

試料No.	シアンカブ	<del>)</del> –	相対感度1)	最高濃度2)
1	比較カプラ・	<u>- 1</u>	100	100
2	"	2	97	103
3	"	3	102	105
4	"	4	101	98
5	"	5	103	104
6	例示カプラ・	<b>- 1</b>	105	125
7	"	2	104	126
8	"	4	108	128
9	"	6	116	136
10	"	8	115	130

- 1) 相対感度は、かぶり後度 + 0.11の後度を与える 100 とした。
- 2) 最高濃度は試料No.1を100とした相対値で 示したものである。

表 - 1 からわかる様に本発明に係る試料は感度 が高く、最高濃度も良好であることが明らかであ る。 20% 硫酸を用いて、pH10.06に調整する。

(源白液組成)

アンモニウム塩

エチレンジアミン四酢酸鉄

エチレンジアミン四酢酸	10.0g
臭化アンモニウム	150.0ε
<b>氷 酢 酸</b>	40.0 = 2
臭化ナトリウム	10.0s

水を加えて10とし、アンモニア水又は氷酢酸 を用いてpH3.5に調整する。

(定着液组成)

•	~	_		_	-	•												
	4	オ	莜	酸	7	×	ŧ	=	ゥ	٨								180.0g
	無	水	亜	<del>GE</del>	酸	t	۲	ij	ゥ	٨								12.0 s
	£	9	重	亜	Ħ	酸	t	ŀ	ij	ゥ	4							2.5 g
	ェ	7	L	ン	ij	7	Ξ	ン	四	酢	敌	2	t	۲	IJ	ゥ	4	0.58
	炭	鼓	t	۲	IJ	ゥ	٨											10.0s
	水	ŧ	ממ	ż	τ	1	e	٤	t	3	•							
(	安	定	化	液	組	皮	)											

(特開昭57-204545号記載の化合物)

〔特開昭59-105644号記載の化合物〕

[特開昭58-42045号記載の化合物]

比較カブラー 4

〔特開昭57-204544号記載の化合物〕

比較カプラー 5

(特開昭57-204545号記載の化合物)

#### 実施例2

実施例において、ハロゲン化銀写真感光材料中の添加量は特に記載のない限り I m²当りのものを示す。又、ハロゲン化銀は銀に換算して示した。トリアセチルセルロースフィルム支持体上に、下記に示すような組成の各層を順次支持体側から形成して、多層カラー写真要素試料 11を作製した。

銀1モルに対して0.003モル

D I R 化合物 (D - 1)…

銀1モルに対して0.0015モル

D I R 化合物 (D - 2)…

銀1モルに対して0.002モル

乾燥膜厚 3.5μα

第 4 層; 高感度赤感性ハロゲン化銀乳剤層(RH-1)

平均粒径(r)0.5μm. Ag! 3.0モル%を

含むAgBrlからなる

単分散乳剤(乳剤Ⅱ:分布の広さ 12%)

··· 銀 脸 布 量 Ⅰ . 3 g / = \*

增感色素 [ …

銀1モルに対して 3 × 10-4モル

增感色素 I …

銀1モルに対して1.0×10-'モル

シアンカプラ(比較カブラー1)…

銀1モルに対して0.02モル

カラードシアンカプラ(CC-1)…

銀 1 モルに対して0.0015モル

D I R 化合物 (D - 2)…

試料一1(比较)

第 1 周; ハレーション防止層 (HC-1)

**無色コロイド銀を含むゼラチン層。** 

乾燥膜厚 3 μ ■

第 2 層: 中間層 (1.L.)

2.5-ジ-t-オクチルハイドロキノンの

乳化分散物を含むゼラチン層。

乾燥膜厚 1.0 µ m

第3層:低感度赤感性ハロゲン化銀乳剤層(RL-1)

平均粒径(r)0.30μm、Agi 3 モル%

を含むAgBrlからなる

単分散乳剤(乳剤 I:分布の広さ12%)

… 銀 签 布 量 1.8g/ m²

增感色素 [ …

銀1モルに対して6×10-4モル

增感色素 11 …

銀 1 モルに対して1.0×10-'モル

シアンカプラ(比較カプラー1)…

銀1モルに対して0.06モル

カラードシアンカプラ(CC-1)…

銀 1 モルに対して0.001モル

乾燥膜厚 2.5μ =

第5層;中間層 (I.L.)

第2層と同じ、ゼラチン層。

乾燥膜厚 1.0 µ m

第6層; 低感度線感性ハロゲン化銀乳剤層(GL-1)

乳 剤 1 … 塗布銀量 1.5g/ m²

增惠色素 🗆 …

銀 1 モルに対して2.5×10- モル

增感色素 Ⅳ …

銀 1 モルに対して1.2×10-4モル

マゼンタカプラ(M - 1)…

假】モルに対して0.050モル

カラードマゼンタカプラ(CM-1)…

銀 1モルに対して0.009モル

DIR化合物(D-1)…

銀 1 モルに対して0.0010モル

D I R 化合物 (D - 3)…

銀1モルに対して0.0030モル

乾燥鎮厚 3.5μ ≡

第7層: 高感度疑惑性ハロゲン化銀乳剤層(GH-1)

剂 I ··· 並布量銀1.48/ m²

增感色素皿…

銀】モルに対して1.5×10~4モル

增感色素 Ⅳ …

超 1 モルに対して1.0×10\*\*モル

マゼンタカプラ(M - 1)…

銀1モルに対して0.020モル

カラードマゼンタカプラ(CM-1)…

銀 ] モルに対して0.002モル

D I R 化合物 (D - 3)…

銀1モルに対して0.0010モル

乾燥膜厚 2.5 / =

第8層: イェロフィルタ層(YC-.1)

黄色コロイド銀と2.5·ジ·t·オクチル ハイドロキノンの乳化分散物とを含むゼ ラチン層。

乾燥膜厚 1.2 µ m

第 9 層; 低感度青感性ハロゲン化銀乳剂層(BL-1)

平均粒径0.48μm, Agi 3.0モル%を含む

第11層; 第1保護層 (Pro-1)

沃臭化銀(Axl 2モル%平均粒径0.07μ m)

··· 銀 金 布 量 0.5g/ =2

紫外線吸収期 UV-1, UV-2を含む

ゼラチン層

乾燥膜厚 2.0μ ■

第12層; 第2保護層 (Pro-2)

μ m)及びホルマリンスカペンジャ

(HS-1)を含むゼラチン層

乾燥膜厚 1.5 μ ■

尚各層には上記組成物の他に、ゼラチン硬化剤 (H-1)や界面活性剤を抵加した。

試料11の各層に含まれる化合物は下記の通りで ある。

増 感 色 素 1:アンヒドロ・5.5 ケジクロロ・9・エチル・

3.3′-ジ-(3・スルホプロピル) チアカ

ルポシアニンヒドロキシド

増感色素Ⅱ;アンヒドロ・9・エチル・3,3′-ジ・(3・ス

ルホプロピル)・4.5.41.51-ジベンゾ

AgBrlからなる

単分 敗乳 剤(乳剤 皿:分布の広さ 12%)

…銀盤布量0.9g/ m²

增感色素 V …

銀1 モルに対して1.3×10-4モル

1 x D D T 5 (Y - 1)...

銀 1 モルに対して0.29モル

乾燥膜厚 3.5 / =

第10階; 高感度青感性乳剂層(BH-1)

平均粒径 0.8μm, Ag! 3.0モル%を含む

AgBrin 6 to 5

単分散乳剤(乳剤Ⅳ:分布の広さ 12%)

… 銀 強 布 量 0.5g/ m2

增感色素 ٧ …

銀1 モルに対して1.0×10-4モル

1 = 0 p 7 9 (Y - 1) ···

銀1モルに対して0.08モル

D I R 化合物 (D - 2)

銀1モルに対して0.0015モル

乾燥膜厚 2.5 µ n

チアカルポシアニンヒドロキシド

増 感 色 素 皿:アンヒドロ·5.5 '・ジフェニル・9·エチ

ル-3.3 '・ジ・(3・スルホプロピル)オキ

サカルポシアニンヒドロキシド

増 感 色 雲 Ⅳ:アンヒドロ・9・エチル・3.3′-ジ・(3-ス

ルホプロピル)-5,6,51,61-ジベ ンゾ

オキサカルポシアニンヒドロキシド

ポリメチルメタクリレート粒子(直径1.5 増感色素 V;アンヒドロ・3.3′・ジ-(3-スルホプロ

ピル)・4.5・ペンゾ・5′・メトキシ チア

シアニンヒドロキシド

CC-1

$$D - 1$$

# D - 2

# D - 3

# U V - 2

次に、試料11において、第3層及び第4層のシ アンカプラ(比較カプラー1)を要-2に示す如 くおきかえ、試料12~20を作成した。

このようにして得られた各試料を通常の方法で ウェッジ露光した後、下記により現象処理を行っ た。結果を表ー2に示す。

# 発色現像液組成

4-アミノ-3-メチル-N-エチル·N・

硫酸堆

4.758

無水亜硫酸ナトリウム

4.25 g

M - 1

C M - 1

Y - 1

U V - 1

ヒドロキシルアミン1/2硫酸塩

2 - 0 g

37.56

ニトリロ三酢酸3ナトリウム塩(1水塩)

2.58

水酸化カリウム

1.0 g

水を加えて1gとし、pH10.06及び9.76に、そ れぞれ調整した発色現像液〔Ⅰ〕及び〔Ⅱ〕を用 意した。

# 課白液組成\_

エチレンジアミン四酢酸鉄アンモ

100.08

エチレンジアミン四酢酸2アンモ

10 g

臭化アンモニウム 150.0g

**水酢酸** 10.05

水を加えて12とし、pH6.0に調整する。

# 定着被組成

チオ硫酸アンモニウム50%水溶液

162=4

無水亜硫酸ナトリウム

12.48

**B** - 2

安	定	化	棭	組	成	-												
	ホ	N	7	IJ	ン	37	%	水	形	筱								5 . 0 m &
	7	=	4	7	1	ス	(	7	=	カ	株	式	숲	社	株	11	)	
				•														7.5 € €
	水	ŧ	đũ	ż	τ	1	٥	٤	ţ	3	•							

水を加えて10とし、pH6.5に調整する。

	• •	_			-	-		_	•	_	-					
現	像	処	理	I	程	(3	8 °	<b>)</b>					処	理	時間	
	発	色	現	僚		•	•	•	•	•	•	•	3	<del>9</del>	150	
	霂			Ė		•	•	•	•	•	•	•	6	₽	30₺	
	水			疣		•	•	•	•	•	•	•	3	∌	15秒	
	定			若		•	•	•	•	•	•	•	6	∌	30秒	
	*			洗		•	•	•	•	•	٠	•	3	∌	15秒	
	安	5	Ē	裕		•	•	•	•	•	•	•	1	Я	30₺	



联料No.	シアンカブ	9-	相対感度17	処理変動性"	かぶり
11	比較カプラ	- 1	100	75	0.14
12	"	2	95	80	0.13
13	"	3	103	78	0.15
14	"	4	100	81	0.16
15	"	5	104	80	0.15
16	例示	3	105	92	0.05
17	"	4	107	91	0.06
18	"	6	113	95	0.04
19	"	7	108	93	0.06
20	"	13	109	93	0.05

1) 相対感度は、かぶり濃度 + 0.11の濃度を与える露光量の逆数で比較カプラー1を用いた試料11を100とした。

2) 処理変動性 = 発色現像液[Ⅱ]を用いた時の最大邊度 発色現像液[Ⅱ]を用いた時の最大邊度×100(%)

表 - 2 から明らかな様に本発明に係る試料は感 度が高く、低pHの現像処理でも充分な発色性を有 し、かつ、かぶりが低いことが明らかとなった。

又、試料20の例示シアンカブラー13の代わりに 5、9、10、11、16を用いた場合も、本発明の効果が 認められた。